## WRITTERN OPINION

特許協力条約

## 発信人 日本国特許庁 (国际响查機関)

	/				
出願人代理人	(2) (16.8,25)				
河宮 治 様	The same of the sa				
あて名	<b>PITT</b>				
<i>8</i> (4	PCT				
<b>〒</b> 540−0001	国際調査機関の見解告 (法施行規則第40条の2) [PCT規則43の2.1]				
大阪府大阪市中央区城見1丁目3番7号IMPビル					
大阪府大阪市中央区域兄1月日3番191M12ループー 青山特許事務所					
137-1371 - 3277	<sup>発送日</sup> 24. 8. 2004				
	(日.月.年)				
出願人又は代理人       今後の手続きについては、下記2を参照すること。         の書類記号       664532					
国際出願番号 国際出願日	優先日				
	06. 2004 (日.月.年) 20. 06. 2003				
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup> A61K31/13	7, 47/12, 47/32, 9/70				
出願人(氏名又は名称)	8				
帝國製薬株式会社					
1. この見解書は次の内容を含む。  区 第 I 欄 見解の基礎  □ 第 I 欄 優先権  □ 第Ⅲ欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成					
第IV欄 発明の単一性の欠如					
X 第V欄 PCT規則43の2.1(a)(i)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、 それを裏付けるための文献及び説明					
第VI欄 ある種の引用文献					
第VI欄 国際出願の不備	• ,				
第三個国際出願に対する意見					
2. 今後の手続き 国際予備審査の請求がされた場合は、出願人がこの国際調査機関とは異なる国際予備審査機関を選択し、かつ、その国際予備審査機関がPCT規則66.1の2(b)の規定に基づいて国際調査機関の見解書を国際予備審査機関の見解書とみなさない旨を国際事務局に通知していた場合を除いて、この見解書は国際予備審査機関の最初の見解書とみなされる。					
この見解書が上記のように国際予備審査機関の見解書とみなされる場合、様式PCT/ISA/220を送付した日から3月又は優先日から22月のうちいずれか遅く満了する期限が経過するまでに、出願人は国際予備審査機関に、適当な場合は補正書とともに、答弁書を提出することができる。					
さらなる選択肢は、様式PCT/ISA/220を参照すること。					
3. さらなる詳細は、様式PCT/ISA/220の備考を参照すること。					
見解書を作成した日 03.08.2004					
DITT IT THE	特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 3 1 2 7				
名称及びあて先   日本国特許庁(ISA/JP)	川口裕美子				
郵便番号100-8915	1.00				

様式PCT/ISA/237 (表紙) (2004年1月)

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線 3451

国際調・関の見解書

第I欄 見解の基礎					
1. この見解書は、下	記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎として作成された。				
この見解書は、 語による翻訳文を基礎として作成した。 それは国際調査のために提出された P C T 規則12.3及び23.1(b)にいう翻訳文の言語である。					
2. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に不可欠なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 以下に基づき見解書を作成した。					
a . タイプ	配列表				
	配列表に関連するテーブル				
b. フォーマット	□ <b>告</b> 面				
	コンピュータ読み取り可能な形式				
c. 提出時期	出願時の国際出願に含まれる				
	この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された				
出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された					
3.					
4. 補足意見:					
	·				

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についてのPCT規則43の2.1(a)(i)に定める見解、 それを裏付る文献及び説明					
1. 見解					
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-3	/ 		
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-3			
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲	1-3	有 無		

## 2. 文献及び説明

文献 1 : KIM, B.-D. et al., Proceedings - 28th International Symposium on Controlled

Release of Bioactive Materials and 4th Consumer & Diversified Products

Conference, 2001, Vol. 1, pp. 167-168

文献 2: WO 01/28531 A1 (LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG) 2001. 04. 26

文献3: JP 7-285854 A (日東電工株式会社) 1995.10.31

文献4: JP 63-10716 A (帝人株式会社) 1988.01.18

## 請求の範囲1-3:

請求の範囲1-3に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1-4により進歩性を 有さない。

文献1には、アクリル系粘着剤中にツロブテロールとオレイン酸とを含有する貼付剤が 記載されているが(表2参照)、粘着剤としてゴム等が使用されていない点、及び、各成 分の濃度が特定されていない点で、本願発明と文献1に記載の発明とは相違する。

しかしながら、粘着剤の点については、文献1にはゴム系のものも選択可能である旨記載されているし、文献2-4に記載されているように、ツロブテロール含有貼付剤にゴム系粘着剤、粘着付与樹脂、及び軟化剤等を添加することは当業者によく知られたことであるから、文献1に記載の発明においてそれらを添加してみることは当業者が容易になし得たことである。

また、ツロブテロールとオレイン酸の濃度についても、所望の放出速度を得る目的で実験的に最適化してみることに当業者が格別の技術的創意を要したとは認められないし、それらの濃度を特定したことによる効果についても、本願明細書中において十分に示されているとは認められない。